PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Bürd
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07D 273/04, 401/12, A61K 31/50, 31/501, A61P 19/10, 11/06

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/26201

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

11. Mai 2000 (11.05.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/08047

**A1** 

- (22) Internationales Anmeldedatum: 23. Oktober 1999 (23.10.99)
- (30) Prioritätsdaten:

198 50 701.1

4. November 1998 (04.11.98) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): JONAS, Rochus [DE/DE]; Stormstrasse 7, D-64291 Darmstadt (DE). WOLF, Michael [DE/DE]; Nussbaumallee 59, D-64297 Darmstadt (DE). KLUXEN, Franz-Werner [DE/DE]; Bessunger Strasse 3, D-64285 Darmstadt (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: BENZOYLPYRIDAZINES

(54) Bezeichnung: BENZOYLPYRIDAZINE

#### (57) Abstract

The invention relates to benzoyl pyridazine derivatives of formula (I), wherein R1, R2, R3 and Q have the meaning defined in claim 1. Said derivatives have a phosphodiesterase IV inhibiting effect and can be used in the treatment of osteoporosis, tumors, cachexia, atherosclerosis, rheumatoid arthritis, multiple sclerosis, diabetes mellitus, inflammatory processes, allergies, asthma, autoimmune diseases and AIDS.

#### (57) Zusammenfassung

Benzoylpyridazinderivate der Formel (I), worin R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, und Q die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, zeigen eine Phosphodiesterase IV-Hernmung und können zur Behandlung von Osteoporose, Tumoren, Kachexie, Atherosklerose, rheumatoide Arthritis, multiple Sklerose, Diabetes mellitus, entzündlicher Prozesse, Allergien, Asthma, Autoimmunerkrankungen und AIDS eingesetzt werden.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑŪ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland .	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Категип		Korea	PL.	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachsian	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dånemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

#### Benzoylpyridazine

Die Erfindung betrifft Benzoylpyridazinderivate der Formel I

5

10

worin

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> jeweils unabhängig voneinander -OH, OR<sup>5</sup>, -S-R<sup>5</sup>, -SO<sub>2</sub>-R<sup>5</sup> oder Hal,

15

R1 und R2 zusammen auch -O-CH2-O-,

- NH<sub>2</sub>, NHA, NAA' oder einen gesättigten Heterocyclus mit 1 bis 4
  N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zweioder dreifach durch Hal, A und/oder OA substituiert sein kann,
  - Q fehlt oder verzweigtes oder unverzweigtes Alkylen mit 1-10 C-Atomen,
- 25 R<sup>5</sup> A, Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, Alkylencycloalkyl mit 4-8 C-Atomen oder Alkenyl mit 2-8 C-Atomen,
- A, A' jeweils unabhängig voneinander Alkyl mit 1 bis 10 C-Atomen, das durch 1 bis 5 F- und/oder Cl-Atome substituiert sein kann und

Hal F, Cl, Br oder l

bedeuten,

35

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate.

1-Benzoyl-tetrahydropyridazine als Progesteron-Rezeptorliganden sind z.B. in J. Med.Chem. 38, 4878 (1995) beschrieben.

Andere Arylalkanoylpyridazine sind z.B. aus der DE 196 32 549 bekannt.

5

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

- Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen.
- Insbesondere zeigen sie eine selektive Phosphodiesterase IV-Hemmung, die mit einer intrazellulären Erhöhung von cAMP verbunden ist (N. Sommer et al., Nature Medicine, 1, 244-248 (1995)).

  Die PDE IV-Hemmung kann z.B. analog C.W. Davis in Biochim. biophys. Acta 797, 354-362 (1984) nachgewiesen werden.
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen können zur Behandlung von asthmatischen Erkrankungen eingesetzt werden. Die antiasthmatische Wirkung der PDE IV-Hemmer ist z.B. von T.J. Torphy et al. in Thorax, 46, 512-523 (1991) beschrieben und kann z.B. nach der Methode von T. Olsson, Acta allergologica 26, 438-447 (1971), bestimmt werden.

25

30

35

Da cAMP knochenabbauende Zellen hemmt und knochenaufbauende Zellen stimuliert (S. Kasugai et al., M681 und K. Mlyamoto, M 682, in Abstract der American Society for Bone and Mineral Research 18<sup>th</sup> annual meeting, 1996), können die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von Osteoporose eingesetzt werden.

Die Verbindungen zeigen außerdem eine hemmende Wirkung auf die Bildung von TNF (Tumor Nekrose Faktor) und eignen sich daher zur Behandlung von allergischen und entzündlichen Krankheiten, Autoimmunkrankheiten und Transplantatabstoßungsreaktionen.

Sie können zur Behandlung von Gedächtnisstörungen, Tumoren, Kachexie, Atherosklerose, rheumatoide Arthritis, multiple Sklerose, Morbus Crohn, atopische Dermatitis, Diabetes mellitus, Ulzerative Kolitis und AIDS eingesetzt werden.

5

Die Wirkung von PDE IV-Hemmern bei der Behandlung von Asthma, entzündlichen Erkrankungen, Diabetes mellitus, atopischer Dermatitis, Psoziasis, AIDS, Tumorwachstum oder Tumormetastasen ist z.B. in der EP 77 92 91 beschrieben.

10

Die antiinflammatorische Wirkung der erfindungsgemäßen Substanzen und ihre Wirksamkeit zur Behandlung von z.B. Autoimmunerkrankungen, Multiplesklerose oder rheumatoider Arthritis kann analog den Methoden von N. Sommer et al., Nature Medicine, 1, 244-248 (1995) oder L. Sekut et al., Clin. Exp. Immunol., 100, 126-132 (1995) bestimmt werden.

15

Die Wirkung von PDE IV-Hemmern bei der Tumorbehandlung ist z.B. in der WO 95 35 281, WO 95 17 399 oder WO 96 00 215 beschrieben.

20

Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden. Ferner können sie als Zwischenprodukte zur Herstellung weiterer Arzneimittelwirkstoffe eingesetzt werden.

25

Gegenstand der Erfindung sind dementsprechend die Verbindungen der Formel I sowie ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie deren Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

30

35

worin

 $\ensuremath{\text{R}^{\,\text{1}}}$  und  $\ensuremath{\text{R}^{\,\text{2}}}$  die angegebenen in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

5 mit einer Verbindung der Formel III

worin

Q und R<sup>3</sup> die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, und L Cl, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

umsetzt,

oder

20

25

10

daß man eine Verbindung der Formel IV

$$R^1$$
  $N$   $N$   $N$   $N$   $N$   $N$   $N$   $N$   $N$ 

worin

30

R¹ und R² die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel V

35

worin

R<sup>3</sup> und Q die angegebenen Bedeutungen haben, und L Cl, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

5

umsetzt.

und/oder daß man eine basische Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Salze überführt.

10

Vor- und nachstehend haben die Reste R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, Q und L die bei den Formeln I, II, IV und V angegebenen Bedeutungen, sofern nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

15

20

Die Verbindungen der Formel I können ein chirales Zentrum aufweisen und können daher in mehreren stereoisomeren Formen auftreten. Alle diese Formen (z. B. R- und S-Formen) und deren Gemische (z. B. die R,S-Formen) sind in der Formel I eingeschlossen.

Unter Solvaten versteht man z.B. die Hydrate oder Alkoholate der Verbindungen der Formel I.

A und A' bedeutet vorzugsweise Alkyl, weiter bevorzugt durch 1 bis 5 Fluor- und/oder Chloratome substituiertes Alkyl.

25

In den vorstehenden Formeln ist Alkyl vorzugsweise unverzweigt und hat 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atome, vorzugsweise 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atome und bedeutet vorzugsweise Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder Propyl, weiterhin bevorzugt Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, aber auch n-Pentyl, neo-Pentyl oder Isopentyl.

30

Cycloalkyl hat vorzugsweise 3-7 C-Atome und steht bevorzugt für Cyclopropyl und Cyclobutyl, weiterhin bevorzugt für Cyclopentyl oder Cyclopexyl, ferner auch für Cycloheptyl.

35

Alkylencycloalkyl hat vorzugsweise 4-8 C-Atome und steht bevorzugt für Methylencyclopropyl und Methylencyclobutyl, weiterhin bevorzugt für Me-

thylencyclopentyl und Methylencyclohexyl, ferner auch für Methylencycloheptyl.

Alkenyl steht vorzugsweise für Vinyl, 1- oder 2-Propenyl, 1-Butenyl, Isobutenyl, sek.-Butenyl, ferner bevorzugt ist 1-Pentenyl, iso-Pentenyl oder 1-Hexenyl.

Alkylen ist unverzweigt oder verzweigt und bedeutet bevorzugt Methylen, Ethylen, ferner bevorzugt Propylen, Butylen, Pentylen, Hexylen, ferner Heptylen, Octylen, Nonylen oder Decylen.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

- Die Reste R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> können gleich oder verschieden sein und stehen in der 3- oder 4-Position des Phenylrings. Sie bedeuten beispielsweise unabhängig voneinander Hydroxy, -S-CH<sub>3</sub>, -SO-CH<sub>3</sub>, -SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, F, Cl, Br oder I oder zusammen Methylendioxy. Besonders bevorzugt stehen sie aber jeweils für Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy, Cyclopentoxy, oder aber für Fluor-, Difluor-, Trifluormethoxy, 1-Fluor-, 2-Fluor-, 1,2-Difluor-, 2,2-
- 20 Difluor-, 1,2,2-Trifluor- oder 2,2,2-Trifluorethoxy.
  R¹ bedeutet ganz besonders bevorzugt Methyl, Ethyl oder Isopropyl. R² bedeutet ganz besonders bevorzugt Methyl.
- Q bedeutet vorzugsweise z.B. eine Bindung, Methylen, Ethylen, Propylen, Butylen oder Pentylen.
  - Heterocyclus bedeutet vorzugsweise z.B. Piperidinyl, Tetrahydrofuranyl oder Pyrrolidinyl.
- 30 Der Rest R³ bedeutet vorzugsweise weiterhin Amino, N-Methylamino, N,N-Dimethylamino, N-Ethylamino, N,N-Diethylamino oder N-Methyl-piperidin-4-yl.
- Für die gesamte Erfindung gilt, daß sämtliche Reste, die mehrfach auftreten, gleich oder verschieden sein können, d.h. unabhängig voneinander sind.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln la bis le ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

in la R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> jeweils unabhängig voneinander OA,
Q Alkylen mit 1-6 C-Atomen und
unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal
oder A substituiertes Piperidinyl, Pyrazinyl oder Pyrrolidinyl,

15 bedeuten:

in lb R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> jeweils unabhängig voneinander OA, .

Q fehlt oder Alkylen mit 1-6 C-Atomen und
unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal
oder A substituiertes Piperidinyl oder Pyrrolidinyl,
NH<sub>2</sub>, NHA oder NAA',

bedeuten;

in Ic R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> zusammen -O-CH<sub>2</sub>-O-,

25 Q fehlt oder Alkylen mit 1-6 C-Atomen und

R<sup>3</sup> unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal

oder A substituiertes Piperidinyl oder Pyrrolidinyl,

NH<sub>2</sub>, NHA oder NAA',

bedeuten.

30

35

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart), beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch

35

von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

In den Verbindungen der Formeln II und IV haben R¹ und R² die angegebenen Bedeutungen, insbesondere die angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

In den Verbindungen der Formeln III und V steht Q vorzugsweise für Methylen oder Ethylen, ferner bevorzugt für Propylen oder Butylen.

R<sup>3</sup> hat in den Verbindungen der Formeln III und V die angegebenen bevorzugten Bedeutungen, während L CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet.

- Falls L eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet, so ist diese vorzugsweise Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyloder p-Tolylsulfonyloxy, ferner auch 2-Naphthalinsulfonyloxy).
- Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.
  Andererseits ist es möglich, die Reaktion stufenweise durchzuführen.
- Die Verbindungen der Formel I k\u00f6nnen vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III umsetzt.
- Die Ausgangsstoffe der Formeln II und III sind teilweise bekannt. Sofern sie nicht bekannt sind, können sie nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

Im einzelnen erfolgt die Umsetzung der Verbindungen der Formel II mit den Verbindungen der Formel III in Gegenwart oder Abwesenheit eines inerten Lösungsmittels bei Temperaturen zwischen etwa -20 und etwa 150°, vorzugsweise zwischen 20 und 100°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwassertoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

15

20

25

30

35

10

5

Verbindungen der Formel I können weiterhin erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel IV mit Verbindungen der Formel V umsetzt. Die Ausgangsverbindungen der Formeln IV und V sind in der Regel bekannt. Sind sie nicht bekannt, so können sie nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

So ist z.B. die Herstellung von 1-Benzoyl-tetrahydropyridazin in J. Med. Chem. 38, 4878 (1995) beschrieben.

In den Verbindungen der Formel V bedeutet der Rest -CO-L eine voraktivierte Carbonsäure, vorzugsweise ein Carbonsäurehalogenid.

Die Umsetzung der Verbindungen der Formel IV mit Verbindungen der Formel V erfolgt unter den gleichen Bedingungen, betreffend die Reaktionszeit, Temperatur und Lösungsmittel, wie dies für die Umsetzung der Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III beschrieben ist.

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kom-

20

25

30

35

men insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure. Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, 10 Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. 15 Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

Andererseits können, falls gewünscht, die freien Basen der Formel I aus ihren Salzen mit Basen (z.B. Natrium- oder Kaliumhydroxid oder carbonat) in Freiheit gesetzt werden.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nichtchemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind auch Arzneimittel der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze als Phosphodiesterase IV-Hemmer.

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole. Alkylenglykole. Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees. Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel. Emulgatoren. Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder ein oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

20

25

5

10

15

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können bei der Bekämpfung von Krankheiten, bei denen eine Erhöhung des cAMP(cyclo-Adenosin-monophosphat)-Spiegels zu Entzündungshemmung oder -verhinderung und Muskelentspannung führt, eingesetzt werden. Besondere Verwendung können die erfindungsgemäßen Verbindungen bei der Behandlung von Allergien, Asthma, chronischer Bronchitis, atopischer Dermatitis, Psoriasis und anderer Hautkrankheiten und Autoimmunerkrankungen finden.

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Ge-

sundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

5

10

15

Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere Asymmetriezentren enthalten. In diesem Fall liegen sie gewöhnlich in racemischer Form vor. Erhaltene Racemate können nach an sich bekannten Methoden mechanisch oder chemisch in ihre Enantiomeren getrennt werden. Vorzugsweise werden aus dem racemischen Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch-aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet.

Natürlich ist es auch möglich, optisch aktive Verbindungen der Formel I nach den oben beschriebenen Methoden zu erhalten, indem man Ausgangsstoffe verwendet, die bereits optisch aktiv sind.

Die Formel I umschließt alle Stereoisomeren und deren Gemische, z.B. die Racemate.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über
 Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation

Massenspektrometrie (MS): El (Elektronenstoß-lonisation) M<sup>+</sup> FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)<sup>+</sup>

30

35

#### Beispiel 1

Eine Lösung von 1,40 g 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin ("AB") in 80 ml Dichlormethan und 0,8 ml Pyridin wird mit 0,9 g Chlorameisensäuredimethylaminopropylester in 15 ml Dichlormethan versetzt und 2 Stunden nachgerührt. Man arbeitet

wie üblich auf und erhält 1,6 g {4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethyl-aminopropyl)-ester, Hemifumarat, F. 193°.

5 Analog erhält man durch Umsetzung von "AB"

mit Chlorameisensäure-(N-methylpiperidin-4-vI)-ester:

{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(N-methylpiperidin-4-yl)-ester, Hydrochlorid, F. 243°.

Analog erhält man durch Umsetzung

von 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-Isopropoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4tetrahydropyridazin

mit Chlorameisensäuredimethylaminopropylester

{4-[3-(3-lsopropoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester, Hydrochlorid, F. 213°.

Analog erhält man durch Umsetzung

von 1-(3-Aminobenzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-25 tetrahydropyridazin

mit Chlorameisensäuredimethylaminopropylester

{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester, 'Fumarat, F. 181°.

#### Beispiel 2

Analog Beispiel 1 erhält man die Verbindungen

30

10

- {3-[3-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-pyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester, Hydrochlorid, F. 235°:
- 5 {3-[3-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-pyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(N-methylpiperidin-4-yl)-ester,
- {3-[3-(3-Propyloxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester, Hydrochlorid, F. 189°;
- {4-[3-(3,4-Diethoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester, Hydrochlorid, F. 175°;
  - {4-[3-(3,4-Diethoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(N-methylpiperidin-4-yl)-ester, Fumarat, F. 202°;
- 20 {3-[3-(3,4-Dimethoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester, Hydrochlorid, F. 204°;
- {4-[3-(3,4-Dimethoxyphenyi)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester, Fumarat, F. 180°.

15

35

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

#### Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

#### Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

#### Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g

NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> · 2 H<sub>2</sub>O, 28,48 g Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> · 12 H<sub>2</sub>O und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein,
füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in
Form von Augentropfen verwendet werden.

## 25 Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

## 30 Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

## Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

## Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatine kapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

## Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem

Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

# Beispiel I: Inhalations-Spray

20

5

Man löst 14 g Wirkstoff der Formel I in 10 I isotonischer NaCI-Lösung und füllt die Lösung in handelsübliche Sprühgefäße mit Pump-Mechanismus. Die Lösung kann in Mund oder Nase gesprüht werden. Ein Sprühstoß (etwa 0,1 ml) entspricht einer Dosis von etwa 0,14 mg.

30

## Patentansprüche

# 1 Verbindungen der Formel I

5

10

worin

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>

jeweils unabhängig voneinander -OH, OR⁵, -S-R⁵, -SO-R⁵. -SO₂-R⁵ oder Haf.

15

 $R^1$  und  $R^2$ 

 $R^3$ 

zusammen auch -O-CH<sub>2</sub>-O-,

NH<sub>2</sub>, NHA, NAA' oder einen gesättigten Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A und/oder OA substituiert sein kann,

20

Q feblt oder verzweigtes o

fehlt oder verzweigtes oder unverzweigtes Alkylen mit 1-10 C-Atomen,

25

R⁵

A, A'

A, Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, Alkylencycloalkyl mit 4-8 C-Atomen oder Alkenyl mit 2-8 C-Atomen,

30

jeweils unabhängig voneinander Alkyl mit 1 bis 10 C-Atomen, das durch 1 bis 5 F- und/oder Cl-Atome

substituiert sein kann und

Hal

F, Cl, Br oder I

35

bedeuten,

20

25

30

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate.

- 2. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1
- 5 (a) {4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester;
- (b) {4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(N-methylpiperidin-4-yl)-ester;
  - (c) {4-[3-(3-Isopropoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-pyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethyl-aminopropyl)-ester;
  - (d) {3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydropyridazin-1-ylcarbonyl]-phenyl}-carbaminsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester;

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate.

 Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie deren Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

worin

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die angegebenen in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

mit einer Verbindung der Formel III

5

worin

10

Q und R<sup>3</sup> die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, und

L

CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

15

umsetzt,

oder

20

daß man eine Verbindung der Formel IV

worin

30

 ${\hbox{\it R}}^1$  und  ${\hbox{\it R}}^2$  die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel V

R3-Q-O-CO-L

W

35

worin

 R<sup>3</sup> und Q die angegebenen Bedeutungen haben, und
 L CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

5 umsetzt,

und/oder daß man eine basische Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Salze überführt.

- Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologischen unbedenklichen Salze zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform bringt.
  - Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.
  - Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Bekämpfung von Osteoporose, Tumoren, Kachexie, Atherosklerose, rheumatoide Arthritis, multiple Sklerose, Diabetes mellitus, ulzerative Kolitis, entzündlichen Krankheiten, Allergien, Asthma, Autoimmunerkrankungen, AIDS und Transplantatabstoßungsreaktionen.
  - 7. Arzneimittel der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze als Phosphodiesterase IV-Hemmer.
  - Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels.

20

25

 Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze bei der Bekämpfung von Krankheiten.

5

10

15

20

25

30

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter onal Application No PCT/EP 99/08047

A CLAS	CIEICATION OF CUO IFOT MATTER		
ÎPC 7	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C070273/04 C07D401/12 A61K A61P11/06	31/50 A61K31/501	A61P19/10
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national c	taccitication and IRC	
	S SEARCHED	assincation and IPC	<u> </u>
	documentation searched (classification system followed by classification system)	safication sympols)	
IPC 7	CO7D A61K A61P		
Document	ation searched other than minimum documentation to the exten	it that such documents are included in the	fields searched
Electronic	data base consulted during the international search (name of d	data base and, where practical, search terr	ms used)
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant nassance	7
	те други.	passages	Relevant to claim No.
Y	WO 98 06704 A (KLUXEN FRANZ WE PATENT GMBH (DE); BEIER NORBEF 19 February 1998 (1998-02-19) the whole document	ERNER ;MERCK RT (DE); R)	1-9
A	COMBS D W ET AL: "NONSTEROIDA PROGESTERONE RECEPTOR LIGANDS. 3-ARYL-1-BENZOYL-1,4,5,6-TETRA INES" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON,	. 1. AHYDROPYRIDAZ ′,US,AMERICAN	1-9
	vol. 38, no. 25, page 4878-48 XP002047380 ISSN: 0022-2623 the whole document		
		1	
		-/	
i			·
χ Funt	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are	listed in annex.
Special cat	segories of cited documents :	T* later document published after the	e international tiling date
CONSIGN	nt defining the general state of the lart which is not ered to be of particular relevance ocument but published on or after the international	or priority date and not in conflic cited to understand the principle invention	t with the application but or theory underlying the
documer documer which is	ate  nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cred to establish the publication date of another	"X" document of particular relevance; carnot be considered novel or c involve an inventive step when to	annot be considered to he document is taken alone
citation docume other in	or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or leans	"Y" document of particular relevance; cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being	an inventive step when the
documei later tha	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same pa	
ate of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the internation	
10	January 2000	14/01/2000	
ame and m	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Scruton-Evans,	I

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intel onal Application No PCT/EP 99/08047

C.(Continu	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/EP 9	
ategory '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	WO 94 01412 A (ORTHO PHARMA CORP ;COMBS DONALD W (US)) 20 January 1994 (1994-01-20) the whole document		1-9
Y	EP 0 738 715 A (MERCK PATENT GMBH) 23 October 1996 (1996-10-23) the whole document	·	1-9
		·	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte onal Application No
PCT/EP 99/08047

Patent document cited in search report	Publication date	Patent famil member(s)		Publication date
WO 9806704 A	19-02-1998	CN 12279 CZ 99004 EP 09220 NO 9900	397 A 547 A 493 A 036 A	19-02-1998 06-03-1998 01-09-1999 12-05-1999 16-06-1999 12-02-1999 19-07-1999
WO 9401412 A	20-01-1994	AU 46670 BR 93066 CA 21393 EP 06504 HU 684 JP 75089	561 A 507 A 800 A 224 A 887 T 334 A	26-04-1996 31-01-1994 08-12-1998- 20-01-1994 03-05-1995 28-06-1995 05-10-1995 19-12-1997 04-11-1997
EP 0738715 A	23-10-1996	AU 50711 CA 21744 CN 11424 CZ 96011 HU 96010 JP 82911 NO 9615	25 B 96 A 72 A 93 A 32 A 34 A 45 A 78 A	24-10-1996 13-05-1999 31-10-1996 21-10-1996 12-02-1997 13-11-1996 30-12-1996 05-11-1996 21-10-1996 05-02-1997 06-12-1996

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 99/08047

ÎPK 7	CO7D273/04 CO7D401/12 A61K31 A61P11/06	/50 A61K31/501	A61P19/10
Nach der I	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen i	Klassifikation und der IPK	
B. RECHI	ERCHIERTE GEBIETE	·	
IPK 7	erter Mindestprüfstoff (Klasaflikationssystem und Klasaflikationssyr C07D A61K A61P	nbole )	
	arla aber nicht zum Mindestprüfstoff genorende Veröffentlichungen.		
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und evtl. verv	vendete Suchbegnife)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	<del></del>	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ange	abe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 98 06704 A (KLUXEN FRANZ WERN PATENT GMBH (DE); BEIER NORBERT 19. Februar 1998 (1998-02-19) das ganze Dokument	NER ;MERCK (DE); R)	1-9
A	COMBS D W ET AL: "NONSTEROIDAL PROGESTERONE RECEPTOR LIGANDS. 1 3-ARYL-1-BENZOYL-1,4,5,6-TETRAHY INES" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY,U CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, Bd. 38, Nr. 25, Seite 4878-4879 XP002047380 ISSN: 0022-2623 das ganze Dokument	DROPYRIDAZ S,AMERICAN	1-9
Profitent scholars of the scho	tiichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezeht lichung, die vor dem internationaten Anmeideadtum, aber nach anspruchten Priontätsdatum veröffentlicht worden ist	oaer dem Prontstadstum veroti Anmeldung nicht kollsiert, sond Erindung zugrundelegenden P. Theorie angegeon sit. "X" Veröffantlichung von besonderer kann allein aufgrund dieser Veri erindenscher Tätigkeit beruhen "Y" Veröffantlichung von besonderer kann nicht als auf erfinderischer werden, wenn die Veröffantlichung	ch dem internationalen Anmeidedatum entlicht worden ist und mit der ern nur zum Verständnis des der rinzips oder der ihr zugrundellegenden Badeutung; die beanspruchte Erfindung offentlichung nicht als neu oder auf de betrachtet werden Badeutung; die beanspruchte Erfindung Tälligkeit beruinend betrachtet ung mit einer oder mehreren anderen one in Verbindung gebracht wird und mann naheilegend ist
	oschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des international	en Recherchenberichts
10	. Januar 2000	14/01/2000	
lame und Po	stanschnft der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Petentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tal. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 551 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevoltmachtigter Bedlensteter  Scruton-Evans,	I

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 99/08047

C /Easter		L1/EP 9	99/08047		
ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  ategorie Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.					
	g - 23 W Oviden Koninghou		Cou. Anapiden Nr.		
4	WO 94 01412 A (ORTHO PHARMA CORP ;COMBS DONALD W (US)) 20. Januar 1994 (1994–01–20) das ganze Dokument ———		1-9		
,	EP 0 738 715 A (MERCK PATENT GMBH) 23. Oktober 1996 (1996-10-23) das ganze Dokument		1-9		
			*		

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patenflamilie genoren

PCT/EP 99/08047

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9806704	А	19-02-1998	DE AU CN CZ EP NO PL	19632549 A 4013397 A 1227547 A 9900493 A 0922036 A 990676 A 331557 A	19-02-1998 06-03-1998 01-09-1999 12-05-1999 16-06-1999 12-02-1999 19-07-1999
WO 9401412	A	20-01-1994	AU AU BR CA EP HU JP NZ US	668206 B 4667093 A 9306661 A 2139307 A 0650480 A 68424 A 7508987 T 254534 A 5684151 A	26-04-1996 31-01-1994 08-12-1998- 20-01-1994 03-05-1995 28-06-1995 05-10-1995 19-12-1997 04-11-1997
EP 0738715	A	23-10-1996	DE AU CA CN CZ HU JP NO SK ZA	19514568 A 705025 B 5071196 A 2174472 A 1142493 A 9601132 A 9601034 A 8291145 A 961578 A 48796 A 9603154 A	24-10-1996 13-05-1999 31-10-1996 21-10-1996 12-02-1997 13-11-1996 30-12-1996 05-11-1996 21-10-1996 05-02-1997 06-12-1996